

## 本国产品声明关于符合本国产品标准的声明函

本公司（单位）郑重声明，根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）的规定，本公司（单位）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. （单泵透析机 TQS-88）<sup>1</sup>，生产厂为（东丽医疗科技（青岛）股份有限公司）<sup>2</sup>，厂址为（山东省青岛市即墨服装工业园区内孔雀河四路 63 号）。（单泵透析机 TQS-88）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）<sup>3</sup>。（单泵透析机 TQS-88）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（单泵透析机 TQS-88）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

2. （双泵血滤机 TQS-88），生产厂为（东丽医疗科技（青岛）股份有限公司），厂址为（山东省青岛市即墨服装工业园区内孔雀河四路 63 号）。（双泵血滤机 TQS-88）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（双泵血滤机 TQS-88）的（关键组件）在中国境内生产。（双泵血滤机 TQS-88）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （透析用水处理机 ME4-2000），生产厂为（武汉启诚生物技术有限公司），厂址为（湖北省武汉市东湖新技术开发区凤凰产业园凤凰中路 10 号）。（透析用水处理机 ME4-2000）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（透析用水处理机 ME4-2000）的（关键组件）在中国境内生产。（透析用水处理机 ME4-2000）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （空气消毒机 AJ/DL-B-1000），生产厂为（四川奥洁消毒设备有限公司），厂址为（四川省成都市新都区工业东区虎桥路 199 号）。（空气消毒机 AJ/DL-B-1000）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（空气消毒机 AJ/DL-B-1000）的（关键组件）在中国境内生产。（空气消毒机 AJ/DL-B-1000）的（关键工序）在中国境内完成。

5. （病人监护仪 M3），生产厂为（深圳市艾瑞康医疗设备有限公司），厂址为（深圳市宝安区沙井街道后亭第三工业区 32 号新宝益工贸大厦 10 楼 A1 区）。（病人监护仪 M3）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（病人监护仪 M3）的（关键组件）在中国境内生产。（病人监护仪 M3）的（关键工序）在中国境内完成。

6. （体外除颤仪 DefiMonitor XD51），生产厂为（普美康（江苏）医疗科技有限公司），厂址为（江苏省镇江市丹阳市开发区百胜路 1 号）。（体外除颤仪 DefiMonitor XD51）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（体外除颤仪 DefiMonitor XD51）的（关键组件）在中国境内生产。（体外除颤仪 DefiMonitor XD51）的（关键工序）在中国境内完成。

7. （一次性负压吸引器 KF-Y60），生产厂为（河南友倍康医疗器械有限公司），厂址为（郑州航空港经济综合实验区人民路与新港大道交叉口智能终端手机产业园 16 栋）。（一次性负压吸引器 KF-Y60）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（一次性负压吸引器 KF-Y60）的（关键组件）在中国境内生产。（一次性负压吸引器 KF-Y60）的（关键工序）在中国境内完成。

8. （透析管理软件系统云净血液透析管理系统软件 V1.0），生产厂为（深圳云净之信息技术有限公司），厂址为（深圳市罗湖区南湖街道和平社区深南东路 4003 号世界金融中心 A 座 A47A）。（透析管理软件系统云净血液透析管理系统软件 V1.0）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（透析管理软件系统云净血液透析管理系统软件 V1.0）的（关键组件）在中国境内生产。（透析管理软件系统云净血液透析管理系统软件 V1.0）的（关键工序）在中国境内完成。

本公司（单位）对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，愿承担相应法律责任。

公司名称（加盖电子公章）：南京德能医疗器械有限公司

2026年3月6日